# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

## (19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平9-507387

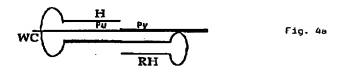
(43)公表日 平成9年(1997)7月29日

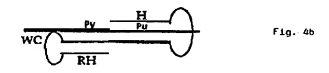
| (51) Int.Cl. <sup>6</sup> |              | 識別記号               | <b>庁内整理番号</b> | F    | [   |         |     |                   |         |
|---------------------------|--------------|--------------------|---------------|------|-----|---------|-----|-------------------|---------|
| C12N 1                    | 15/09        | ZNA                | 9282-4B       | C 1  | 2 N | 15/00   |     | ZNAA              |         |
| A61K                      | 9/127        |                    | 7329-4C       | A 6  | 1 K | 9/127   |     | L                 |         |
| 3                         | 31/70        | ADU                | 9051-4C       |      |     | 31/70   |     | ADU               |         |
|                           |              | ADY                |               |      |     |         |     | ADY               |         |
| 3                         | <b>35/76</b> |                    | 9283-4C       |      |     | 35/76   |     |                   |         |
|                           |              |                    | 審査請求          | 未請求  | 予備  | 審査請求    | 有   | (全 41 頁)          | 最終頁に続く  |
| (21)出願番号                  |              | <b>特願平7-517818</b> | ,             | (71) | 出願人 | 、サント    | ル・ラ | トシヨナル・ド           | ・ラ・ルシエル |
| (86) (22) 出願              | ĺΗ           | 平成6年(1994)12       | 月27日          |      |     | シユ・     | シヤン | レテイフイク            |         |
| (85)翻訳文提出                 | 出日           | 平成8年(1996)6        | 月27日          |      |     | フラン     | ス・コ | <b>にフー75016パリ</b> | ・リユミシエ  |
| (86) 国際出願者                | 野号           | PCT/FR94           | 01536         |      |     | ルーア     | ンジニ | 13                |         |
| (87) 国際公開                 | 番号           | WO95/182           | 2 3           | (71) | 出願人 | 、アンス・   | テイラ | テユ・ナショナ           | ル・ド・ラ・サ |
| (87)国際公開                  | B            | 平成7年(1995)7)       | 月6日           |      |     | ンテ・     | I.  | ・・ラ・ルシエ           | ルシユ・メデイ |
| (31) 優先権主張                | 長番号          | 93/15798           |               |      |     | カル      |     |                   |         |
| (32)優先日                   |              | 1993年12月29日        |               |      |     | フラン     | ス・コ | <b>Cフー75654パリ</b> | セーデクス   |
| (33)優先権主張                 | 臣虽           | フランス (FR)          |               |      |     | 13 · リ: | ユド  | トルピアク101          | l       |
|                           |              | ,                  |               | (74) | 代理人 | 、弁理士    | 小田  | 日島 平吉             |         |
|                           |              |                    |               |      |     |         |     |                   |         |
|                           |              |                    |               |      |     |         |     |                   | 最終頁に続く  |

#### (54) 【発明の名称】 遺伝子発現の制御

#### (57) 【要約】

本発明は新規ベクター、それを含む医薬組成物およびその治療における使用に関する。より詳細には本発明は、一本鎖標的核酸とトリプルヘリックスを形成するRNAをコードする二本鎖DNA分子に関する。核分子は遺伝子の発現に大変選択的かつ効率的に作用する。





#### 【特許請求の範囲】

- 1. 一本鎖標的核酸とトリプルへリックスを形成できるRNAをコードする二本鎖DNA。
- 2. 少なくとも
- 一標的一本鎖核酸またはその一部分とダブルヘリックスを形成できる第一領域、
- このように形成したダブルへリックス、またはその部分とトリプルへリックス を形成できる第二領域、および
- 2つの領域を連結する1つまたは2つのアーム(このアームは各領域を連続的、または断続的にすることができる)、

を含む複合RNAをコードすることを特徴とする、請求の範囲第1項に記載の二本鎖DNA。

- 3. 複合RNAの第一領域がワトソンークリック型の相互作用により標的一本鎖核酸とダブルへリックスを形成し、そして次に第二領域がこのように形成したダブルへリックスと水素結合(フーグスティーンまたは逆フーグスティーン型)によりトリプルへリックスを形成することを特徴とする、請求の範囲第1または第2項に記載の二本鎖DNA。
- 4. 複合RNAの2つの領域がその間にワトソンークリック型の対合によりダブルへリックスを形成し、そしてこのダブルへリックスが標的一本鎖核酸と水素結合(フーグスティーンまたは逆フーグスティーン型)により相互反応し、このようにしてトリプルへリックスを形成することを特徴とする、請求の範囲第1または第2項に記載の二本鎖DNA。
- 5. 標的一本鎖核酸またはその部分とダブルへリックスを形成できる第一領域
- このように形成したダブルヘリックス、またはその部分とトリプルヘリックス を形成できる第二領域、および
- 2つの領域をその末端で連結する2つのアーム、

を含む複合RNAをコードすることを特徴とする、請求の範囲第1項に記載の二本鎖DNA。

- 6. -標的一本鎖核酸のオリゴプリン領域とダブルへリックスを形成できる第一 領域、
- ーアーム、
- -このように形成したダブルへリックスまたはその一部とトリプルへリックスを 形成できる第二領域、
- -標的とする一本鎖核酸のオリゴピリミジン領域とダブルへリックスを形成できる、第一に連結された第三領域、
- 第二アーム、および
- このように形成したダブルヘリックスまたはその一部とトリプルヘリックスを 形成できる、第三に連結した第四領域、

を含む複合RNAをコードすることを特徴とする、請求の範囲第1項に記載の二本鎖DNA。

- 7. アームが3-6個の塩基を含むことを特徴とする、請求の範囲第1ないし第6項のいずれか1項に記載の二本鎖DNA。
- 8. RNAが10塩基よりも長い長さ、そして好ましくは15塩基よりも長い長さを有することをを特徴とする、請求の範囲第1ないし第7項のいずれか1項に記載の二本鎖DNA。
- 9. さらに混成RNAの転写を可能にするシグナルを含むことを特徴とする、前 記請求の範囲のいずれか1項に記載の二本鎖DNA。
- 10. 転写シグナルが構成されたものであるか、または制御されることを特徴と する、請求の範囲第9項に記載の二本鎖DNA。
- 11. RNAポリメラーゼIIIにより特異的に制御される転写プロモーターを含んで成ることを特徴とする、請求の範囲第10項に記載の二本鎖DNA。
- 12. 一本鎖標的核酸が、例えばmRNA、tRNA、rRNAまたはウイルスRNAから選択され、そして一本鎖または部分的に開いた二本鎖DNAであることを特徴とする、前記請求の範囲のいずれか1項に記載の二本鎖DNA。
- 13. 配列番号2、3、4、5、6、7、8、10、11、13、14、15 および17の配列から選択されることを特徴とする、前記請求の範囲のいずれか1

項に記載の二本鎖DNA。

- 14. 前記請求の範囲のいずれか1項に記載の二本鎖DNAを含む発現ベクター
- 15. 組換えウイルスであることを特徴とする、請求の範囲第14項に記載のベクター。
- 16. ウイルスが、アデノウイルス、レトロウイルス、アデノー伴生ウイルス、 ヘルペスウイルス、サイトメガロウイルスおよびワクシニアウイルスから選択されることを特徴とする、請求の範囲第15項に記載のベクター。
- 17. 欠陥ウイルスであることを特徴とする、請求の範囲第15または第16項のいずれかに記載のベクター。
- 18. 同一または異なる、請求の範囲第1ないし第13項のいずれかに記載の多数の二本鎖DNAを含むことを特徴とする、請求の範囲第14

ないし第17項のいずれか1項に記載のベクター。

- 19. 前記請求の範囲のいずれか1項に記載の少なくとも1つの二本鎖DNAまたはベクターを含む医薬組成物。
- 20. 一本鎖標的核酸とトリプルへリックスを形成できるRNAをコードする少なくとも1つの二本鎖DNAを、DEAEーデキストランと、核タンパク質と、または脂質との複合体の状態で、裸の状態で、あるいはリポソームまたはナノパーティクル中に取り込まれた状態で含む医薬組成物。
- 21. 一本鎖標的核酸とトリプルへリックスを形成できることを特徴とするRNA。
- 22. 少なくとも:
- 標的一本鎖核酸またはその一部とダブルヘリックスを形成できる第一領域、
- このように形成したダブルへリックスまたはその一部とトリプルへリックスを 形成できる第二領域、および
- 2つの領域を連結する1つまたは2つのアーム(このアームは各領域を連続的、または断続的にすることができる)、

を含む複合RNA。

- 23. -標的一本鎖核酸またはその一部とダブルヘリックスを形成できる第一領域、
- -このように形成したダブルへリックスまたはその一部とトリプルへリックスを 形成できる第二領域、および
- 2つの領域をその末端で連結する2つのアーム、を含む複合RNA。
- 24. -標的一本鎖核酸のオリゴプリン領域とダブルへリックスを形成できる第一領域、
- ーアーム、
- -このように形成したダブルへリックスまたはその一部とトリプルへリックスを 形成できる第二領域、
- -標的とする一本鎖核酸のオリゴピリミジン領域とダブルへリックスを形成できる、第一に連結された第三領域、
- 第二アーム、および
- -このように形成したダブルへリックスまたはその一部とトリプルへリックスを 形成できる、第三に連結した第四領域、

を含む複合RNA。

25. 請求の範囲第1ないし第18項のいずれか1項に記載の二本鎖DNAまたはベクターを特別な細胞中へ導入することを含む、特定の細胞中で遺伝子発現を制御るす方法。

## 【発明の詳細な説明】

## 遺伝子発現の制御

本発明は新規ベクター、それを含む医薬組成物および治療におけるその使用に関する。より詳細には本発明は、遺伝子の発現に高度に選択的かつ大変効率的に作用することができる新規ベクターに関する。

オリゴヌクレオチドによる標的遺伝子発現の制御は、益々発展している治療的 方法を構成する。この方法は、オリゴヌクレオチドが核酸の相補的領域に特異的 にハイブリダイズすることで、所定の遺伝子の発現を特異的に阻害する能力に基 づく。この阻害は翻訳レベル(アンチー方向のオリゴヌクレオチド)または転写 レベル(アンチー遺伝子オリゴヌクレオチド)のいずれかで妨害することができ る。

アンチー方向のオリゴヌクレオチドは、標的細胞メッセンジャーRNAと選択的にハイブリダイズして、それらがタンパク質に翻訳されることを阻害できる核酸配列である。標的mRNAとこれらのオリゴヌクレオチドは、従来のワトソンークリック型の相互作用により、RNA/mRNA、またはDNA/mRNA型でさえも局所的に二本鎖領域を形成する。これは例えば、細胞mRNAに相補的な標的細胞に導入された小ーサイズの合成オリゴヌクレオチドが関与しうる。そのようなオリゴヌクレオチドは、例えば欧州特許出願公開第92 574号明細書に記載された。これにはまた、標的細胞中の発現が細胞mRNAに相補的なRNAを生成するアンチー方向の遺伝子が関与することもできる。そのような遺伝子は例えば、欧州特許出願公開第140 308号明細書に記載された。

さらに最近では、標的遺伝子の発現を制御できる新しい種類のオリゴヌクレオ チドが示された。これらのオリゴヌクレオチドは細胞mRNA

とハイブリダイズしないが、二本鎖としてゲノムDNAと直接ハイブリダイズする。この新たな方法は、DNAダブルへリックスの主溝中で特異的に相互反応してトリプルへリックスを局所的に形成し、標的遺伝子の転写阻害をもたらすことのできる一定のオリゴヌクレオチドがある、という実証に基づく。これらのオリゴヌクレオチドはDNAダブルへリックスをオリゴプリン、オリゴピリミジン配

列で選択的に認識し、すなわち 1 つの鎖上にオリゴプリン配列および相補的鎖上にオリゴピリミジンを有する領域を認識し、そしてそこで局所的にトリプルヘリックスを形成する。第 3 鎖の塩基(オリゴヌクレオチド)は、ワトソンークリック塩基対のプリンと水素結合(フーグスティーンまたは逆フーグスティーン結合)を形成する。抗一遺伝子オリゴヌクレオチドは以下の塩基を含むことができる:ーチミジン(T)、これは二本鎖DNAのA. Tダブレットとトリプレットを形成できる(Rajagopalら、Biochem. 28(1989)7859);

- ーアデニン(A)、これは二本鎖DNAのA. Tダブレットとトリプレットを形成できる;
- ーグアニン(G)、これは二本鎖DNAのG. Cダブレットとトリプレットを形成できる;
- ープロトン化シトシン (C+)、これは二本鎖DNAのG. Cダブレットとトリプレットを形成できる(Rajagopalら、同上)。

アンチー遺伝子オリゴヌクレオチドは特にHeleneにより、Anti-Cancer drugde sign 6 (1991) 569に記載された。

本発明は標的遺伝子の発現を制御するための新たな方法を記載する。これはより詳細には、一本鎖標的核酸とトリプルへリックスを形成でき

る治療用RNAをインビボで遺伝的に生成することができる、ということが示されたことにある。好ましくはリボ核酸標的とトリプルへリックスを形成できる治療用RNAのインビボにおける遺伝産物による。

特に本発明は、そのような治療用RNAをコードする二本鎖DNA配列に関する。また、遺伝子治療との関係で、このような治療用RNAのインビボ生成のために有用なベクターに関する。また、これらの二本鎖DNAまたはこれらのベクターを含む医薬組成物に関する。

本発明の別の観点は、上記のようなベクターによる標的細胞の形質転換により、細胞遺伝子の発現を制御する方法にある。

したがってさらに詳細には、本発明は一本鎖標的核酸とトリプルへリックスを 形成できるRNAをコードする二本鎖DNAに関する。 本発明の二本鎖DNAは、より詳細には少なくとも

- 一標的一本鎖核酸またはその部分とダブルヘリックスを形成できる第一領域、
- -このように形成したダブルへリックス、またはその部分とトリプルへリックス を形成できる第二領域、および
- 2つの領域を連結する1つまたは2つのアーム、これは各領域を連続的、または断続的にすることができる、

を含む混成RNAをコードする。

本発明の第一の特定の態様では、複合RNAの第一領域は、ワトソンークリック型の従来の相互作用により標的一本鎖核酸とダブルへリックスを形成し、そして次に第二領域が水素結合(フーグスティーンまたは逆フーグスティーン型)によりこのダブルへリックスと、またはその部分とトリプルへリックスを形成する(図1-4を参照にされたい)。

本発明の別の特定の態様では、本発明の複合RNAの2つの領域が、ワトソン ークリック型のカップリングにより、それらの間でダブルへリックスを形成し、 そしてこのダブルへリックスが水素結合(フーグスティーンまたは逆フーグスティーン型)により標的一本鎖核酸と相互作用し、このようにトリプルへリックス を形成する(図5を参照にされたい)。

一本鎖標的化核酸は、例えばメッセンジャーRNA(mRNA)、トランスファーRNA、リボソームRNA(rRNA)またはウイルスRNAのようなRNAであることができる。同等に、一本鎖DNA、例えば二本鎖DNAの複製中に、または自然に開いている局所的なDNA領域に現れるものであってもよい。

本発明は、ウイルス、特にRNAまたはDNAを一本鎖として含むウイルスの発現を、ウイルス周期の様々な段階で制御することに適する。様々な一本鎖核酸が、実際、本発明の治療用RNAの標的、具体的には、一ウイルスRNA(例えばレトロウイルス、ポリオウイルス、インフルエンザウイルス等のような、RNAを含むウイルスの場合)を構成することができる。本発明の治療用RNAの前記RNAに対する作用は、逆転写を阻害することを可能とし、すなわちウイルス周期の初期段階で作用し:

ープロウイルス(RNAを含むウイルスの場合)またはウイルスDNAに対して作用する。本発明の治療用RNAは、ウイルスまたはプロウイルスDNAが感染細胞のゲノムに取り込まれる前、または後に作用できる。この相互作用は、DNAダブルへリックスが部分的に開いた後起こり、そして形成されたトリプルへリックスは従来のトリプルへリックス

よりもさらに一層安定である(アンチー遺伝子オリゴヌクレオチドが関与する) :

- ウイルスmRNA。本発明の治療用RNAのウイルスmRNAに対する作用は、ウイルスタンパク質の翻訳および発現を阻害できるようにする。

さらに詳細には、本発明のRNAは、好ましくはプリン塩基(AおよびG:pol yPu領域)またはピリミジン塩基(T/UおよびC:polyPy領域)あるいはT/UおよびG塩基(polyT/U、G領域)から成る、領域中の標的とする一本鎖核酸とトリプルへリックスを形成することができる。

したがって、標的とされた核酸(またはその特定の領域)は、実質的にプリン塩基(polyPu)から成り、本発明の治療用RNAは相補的なピリミジン塩基(ワトソンークリック領域)、1つまたは2つのオリゴヌクレオチドアーム、ならびに塩基U、Cおよび/またはGから成る第二領域(フーグスティーン領域)を含むことができ、これは以下に述べる対合に従い形成されたダブルへリックスのプリン塩基と相互作用する;塩基CおよびGはG、Cダブレットのグアニジンと水素結合を形成でき;塩基UはA、TまたはA、Uダブレットのアデニンと水素結合を形成できる。

この態様では、本発明の治療用RNAは、標的核酸またはその一部分の周囲に 、第1a図に表す配置に従いループを形成する。

標的核酸(またはその特定の領域)が、本質的にピリミジン塩基(polyPy)から成る時、本発明の治療用RNAは相補的プリン塩基(ワトソンークリック領域)、1つまたは2つのオリゴヌクレオチドアーム、および塩基UおよびGまたはAおよびGから成る第二領域(フーグスティ

ーン領域)を含むことができ、これは以下に述べる対合に従い形成されたダブル ヘリックスのプリン塩基と相互作用する;塩基GはG. Cダブレットのグアニン と水素結合(逆フーグスティーン)と形成することができ;塩基UおよびAはA . TまたはA. Uダブレットのアデニンと水素結合を形成できる。

この態様では、本発明の治療用RNAは第2図に表す配置に従い、標的核酸に 平行するループを形成する。

標的核酸(またはその特定の領域)が実質的に塩基T/U、CまたはT/U、Gから成るとき、本発明の治療用RNAは相補的なプリン塩基から成る第一領域(ワトソンークリック領域)、1つまたは2つのオリゴヌクレオチドアーム、およびプリン塩基の相補的なピリミジン塩基から成る第二領域(ワトソンークリック領域も)を含むことができ、治療用RNAの第二領域は、プリン鎖が標的核酸とフーグスティーンまたは逆フーグスティーン結合を形成することにより相互作用するワトソンークリックダブルへリックスを形成する。

この態様では、本発明の治療用RNAは第5図に表す配置に従い、標的核酸に 平行するループを形成する。

選択した一本鎖標的核酸組成に依存して、当業者は本発明の他の二本鎖DNA 配列を定めることができ、これはワトソンークリックダブレットおよびフーグス ティーンまたは逆フーグスティーンの対合に基づくと考えられる。

本発明の治療用RNAの2つの領域を連結するアーム(1つまたは複数)は、RNAを構成する任意の塩基(A、U、GまたはC)を含むことができるオリゴヌクレオチド配列である。このアームの配列は、好ま

しくは局所的なトリプルへリックスの形成を不安定化にしないように、それ自体では標的核酸と対合できてはならない。このアームの長さは、標的とする核酸の関数として、当業者により調整されることができる。これは一般的に、3から6塩基の間、好ましくは3から5塩基の間を含んで成る。

さらに特定の態様では、本発明の二本鎖DNAは、一本鎖標的核酸の周囲に、 および/または平行して2つのループの形成を可能にする、2つのオリゴヌクレ オチドアームを含む複合RNAをコードすることができる。そのような複合RN

#### Aは特に有利な特性を有する:

- ーまず最初に、複合RNAは一層大きな立体障害により、形成したトリプルへリックスの安定性、ならびにその治療効果をさらに増加させることができる(図1b、1c、3および4を参照にされたい);
- -複合RNAは、フーグスティーンまたは逆フーグスティーン領域を中断することにより、ピリミジンまたはプリン塩基でそれぞれ中断されたオリゴプリンまたはオリゴピリミジン中の一本鎖核酸を標的化できるようにする(図3 a および3 b を参照にされたい)。したがってこれは、任意の種類の一本鎖核酸の領域に対するこれら治療用RNAの応用範囲を広くすることができる:
- -また複合RNAは、オリゴプリン領域およびオリゴピリミジン領域を連結する 鎖から成る一本鎖核酸を標的とすることを可能とし、そしてその逆も可能である (第4図)。したがってこのことはまた、本発明の治療用RNAの応用範囲を広 くする。

本発明の特定の態様では、二本鎖DNAはしたがって、

標的とする一本鎖核酸またはその部分とダブルヘリックスを形成でき

## る第一領域、

- このように形成したダブルへリックスまたはその部分と、トリプルへリックス を形成できる第二領域、および
- -2つの領域をその末端で連結するアーム(図1b、1c、3および4)を含む複合RNAをコードする。

この態様では、複合RNA(ワトソンークリック(図1b)、フーグスティーン(図1cおよび3a)または逆フーグスティーン(図3b)の2つの領域の1つが、転写の開始部位を含むために中断されている。

本発明の別の特別な態様では、二本鎖DNAは

- 標的一本鎖核酸のオリゴプリン領域とダブルヘリックスを形成できる第一領域
- ーアーム、
- -このように形成したダブルヘリックスまたはその一部とトリプルヘリックスを

形成できる第二領域、

- 一標的とする一本鎖核酸のオリゴピリミジン領域とダブルへリックスを形成できる、第一に連結された第三領域、
- 第二アーム、および
- このように形成したダブルヘリックスまたはその一部とトリプルヘリックスを 形成できる、第三に連結した第四領域、

を含む複合RNAをコードする(図4)。

本発明の二本鎖DNA (およびコードする混成RNA) は、好ましくは10塩 基より大きい、より好ましくは15塩基より大きい長さを有する。この長さは治療用RNAの安定性、特異性および選択性を確実とするために、一本鎖標的核酸の長さの関数として当業者により調整される。

さらにトリプルへリックスの安定性を向上するために、複合RNAをの領域の1つ、好ましくはダブルへリックスを形成する領域を長くすることが有利かもしれない。

二本鎖DNAは、合成または半合成DNAであってよい。これは当業者により 周知な任意の技術により得ることができ、そして特に核酸合成機により得ること ができる。このDNAの配列は、上記のように選択した細胞標的の関数として定 める。

有利なことには、本発明の二本鎖DNAは、標的細胞中で本発明の治療用RNAの転写(生産)を可能にするシグナルも含む。これらのシグナルはRNAの転写を開始する(プロモーター)ことを可能にする、そして場合によっては転写の停止(ターミネーター)を可能にする、ならびにRNAの安定化を可能にする(例えばpolyA尾)配列を含む。これらの様々なシグナルは、構成されたものであるか、または制御されることができる。特に、これらのシグナルは真核またはウイルス遺伝子のプロモーターの(promotive)配列あるいは合成プロモーターであってよい。例えば、それらは感染させようとする細胞のゲノムから派生するプロモーターの配列を含むことができる。同様に、それらはウイルスのゲノムから派生するプロモーターの配列を含むことができる。これとの関連で、例えばE1A、M

LP、CMV、RSV、HIVプロモーター等を挙げることができる。感染自体で、ウイルスに対する治療用RNAの生産を制御することが特に有利でありうる (例えば、HIVウイルスのLTRプロモーターを使用することにより、HIV TATタンパク質の存在下で特異的に誘導する)。さらに、これらの発現配列は、活性化または調節配列等を付加することによりモディファイされることができる。さ

らに、二本鎖DNAがいかなる発現配列も含まないとき、そのDNAをベクター中に、発現配列の下流で挿入できる。特に有利な発現系は、RNAポリメラーゼIIIにより特異的に制御される転写プロモーターの使用から成る。RNAポリメラーゼIIIは、実際、高い安定性を示し、そしてタンパク質に翻訳されない小細胞質または核RNAの合成の原因である。これらの小さいRNAは特にtRNA、rRNA、またはとくにアデノウイルスのVARNAのような幾つかのウイルスRNAである。本発明の有利な態様によれば、二本鎖DNAはRNAポリメラーゼIIIにより特異的に転写されるプロモーターを含む。より詳細には、二本鎖DNAはRNAポリメラーゼIIIにより特異的に転写される遺伝子(仏国特許出願公開第2,687,411号明細書)に挿入されるか、またはそのような遺伝子の下流に融合される(欧州特許出願公開第387 775号明細書)。

本発明はこれまでの遺伝子発現の制御法と比較して、多くの利点を提供する。特に、一本鎖細胞核酸とトリプルへリックスを形成できる本発明のRNAのインビボ生成は、治療用分子の細胞標的に関する選択性を増大させることができる。治療用薬剤としてのオリゴヌクレオチドの使用には、実際、細胞標的の特異的かつ選択的認識が必要である。したがって、クローズークロッピング(close-cropping)の場合には、発癌遺伝子のmRNAは癌原遺伝子のmRNAとは点突然変異だけが異なる。この場合には、オリゴヌクレオチドは発癌遺伝子の発現を出来る限り効率的に、しかし癌原遺伝子の発現には影響を与えずに阻害すべきである、ことが重要である。それゆえに、自由に使用できる高度に識別可能な治療薬を有することが重大である。従来のアンチ方向の場合には、標的配列の各塩基はオリゴヌクレオチド配列の1塩基により認識され、そして

1つの誤対合は二重鎖の形成および安定性にわずかな影響を与えることができるだけである。しかし、本発明の治療用分子の場合には、二重の認識が必要であり(標的配列中の各塩基が治療用RNAの2塩基により認識される)、そしてこれは識別力を大きく増大させる。

本発明の範囲で生成される治療用RNAは、従来のアンチー方向よりもより良い治療効果も有する。従来の場合は標的の周りにループを形成し、これが逆転写酵素またはDNAポリメラーゼをカップリングできないようにするものであるが、実際、本発明の治療用分子により生成される物理的障害は、従来のアンチー方向の場合よりは大きく、したがってmRNAのタンパク質への翻訳、伸長におけるリボソームに関与する酵素および/または他の因子に相互作用することができる。

さらに、トリプルへリックスの形成により(ワトソンークリックおよびフーグスティーンまたは逆フーグスティーン結合)、本発明の分子は従来のアンチー方向のものよりも、標的とした核酸とのより安定な複合体を形成する。この性質は本発明の分子の利点をさらに強化し、それゆえに特に強力な治療薬を構成する。

最後に、本発明の治療用分子をインビボで生じる可能性により、これらの治療用分子を標的細胞中に導入された単一の二本鎖DNA(またはそれを含むベクター)から開始して、高レベルで生成することが可能となる。さらに、これらの分子を標的細胞の所望の細胞区画で、直接生成することを可能にする。

本発明の二本鎖DNAは、例えばヒトまたは動物に注射された後、所定の遺伝子の発現を制御するように使用できる。特に、国際公開第90/11092号明細書に記載されている技術を使用して、裸のDNAの状態で注

射することができる。また例えば、DEAE-デキストラン(Paganoら、J. Virol. 1(19 67)891)と、核タンパク質(Kanedaら、Science 243 (1989) 375)と、または脂質(Felgnerら、PNAS 84 (1987) 7413)との複合状態で投与されてもよい。またリポソーム(Fraleyら、J. Biol. Chem. 255 (1980) 10431)またはナノパーティクルのような媒介物中に包含されることもできる。リポソームは、中に核酸をカプセル化することができる内部水性相を含むリン脂質液胞である。核酸を移転させるため

のリポソームの合成およびその使用は、従来技術で公知である(国際公開第91/0 6309号、第91/19752号、第92/19730号明細書)。ナノパーティクルは小さなサイズの粒子であり、一般的に500nmよりも小さく、有効成分(核酸のような)を細胞中または血液循環中に運搬または移動させることができる。ナノパーティクルは、場合によってはポリエチレングリコールと共重合したポリ乳酸のような分解性単位の部分を含むポリマーから成ることができる。ナノパーティクルの生成に有用な他のポリマーは、従来技術に記載されている(例えば、欧州特許出願公開第275 796号:同520 889号明細書を参照にされたい)。

本発明の二本鎖DNAは、好ましくはベクターの一部を形成する。そのようなベクターの使用は、実際、二本鎖DNAの標的細胞への転移効率を向上させ、そしてまた該細胞中でのその安定性を増大させることを可能とし、ならびに持続性の治療効果を得ることを可能にする。さらに、ベクターの使用は中で治療用分子が生成されるべき幾つかの細胞群を標的とすることを可能にする。さらに、多数の二本鎖DNAを同じベクター中に導入することが可能であり、そしてこれは治療効果を増大させる。

したがって本発明の別の主題は、標的とする一本鎖核酸とトリプルへ

リックスを形成できるRNAをコードする二本鎖DNAを含むベクターに関する

使用するベクターは、動物細胞を形質転換することができる限り様々な起源であってよく、好ましくはヒトの細胞である。同等にプラスミドまたはウイルスベクターを含むこともできる。本発明の好適な態様では、ウイルスベクターが使用され、これはアデノウイルス、レトロウイルス、アデノー伴生ウイルス(AAV)、ヘルペスウイルス、サイトメガロウイルス、ワクシニアウイルス等から選択できる。

これと関連して、本発明の別の主題は、標的とする一本鎖核酸とトリプルへリックスを形成できるRNAをコードする二本鎖DNAをゲノム中に挿入されたものを含む、任意の組換えウイルスである。

ヘテロロガスな核酸配列を取り込んだアデノウイルス、レトロウイルスまたは

AAVから派生したベクターは、文献に記載されている[Akliら、Nature Genetics 3(1993)224;Sreatford-Perricaudetら、Human Gene Therapy 1 (1990) 241; 欧州特許出願公開第185 573号明細書、Levreroら、Gene 101(1991)195;Le Gal 1 a Salleら、Science 259 (1993) 988;RoemerおよびFriedmann, Eur. J. Biochem. 20 8(1992)211;Dobsonら、Neuron 5 (1990) 353;Chioccaら、New Biol. 2(1990)739; ミヤノハラら、New Biol. 4(1992)238;国際公開91/18088]。

有利には、本発明の組換えウイルスは欠陥ウイルスである。 "欠陥ウイルス" という用語は、標的細胞中で複製できないウイルスを言う。したがって一般的に、本発明の範囲中で使用される欠陥ウイルスのゲノムは、感染細胞中で少なくとも該ウイルスの複製に必要な配列が欠けている。これらの領域は除去される(完全に、または部分的に)か、あるい

は非機能的にされるか、あるいは他の配列、そして本発明の二本鎖核酸配列により特異的に置き換えられることができる。これにもかかわらず欠陥ウイルスは好 ましくはそのゲノム中にウイルス粒子の包膜化に必要な配列を保存している。

本発明の核酸配列を欠陥組換えアデノウイルスに組込んだ状態で使用することが特に有利である。

実際、構造および特性がかなり変化した様々なアデノウイルス血清型が存在するが、これらはヒト、そして特に非免疫抑制個体に対して病原性ではない。さらに、これらのウイルスは感染した細胞のゲノムに組み込まれるようにはならず、そして外因DNAの巨大な断片を組み込むことができる。様々な血清型の中でも、2または5型アデノウイルス(Ad2またはAd5)が、本発明の範囲に好ましい。Ad5アデノウイルスの場合には、複製に必要な配列はE1AおよびE1B領域である。上記に示したように、VA遺伝子に挿入された本発明の二本鎖DNAを含む欠陥組換えアデノウイルスを使用することが特に有利である。

さらに、本発明の小さなサイズの二本鎖DNAは、有利なことには同時に同じベクター中に多くのこれらDNA(これらは同一(同じ標的核酸に対する)または異なる(異なる標的核酸に対する))を取り込むことを可能にする。したがって本発明の特定の態様では、ベクター、特に少なくとも2つの上記二本鎖DNA

を含むウイルスのベクターから成る。

本発明の欠陥組換えウイルスは、欠陥ウイルスととりわけ上記に定義したような二本鎖DNAを持つプラスミドとの間の相同組換えにより調製できる(Levrer oら、Gene 101(1991)195;Graham EMBO J. 3(12)(1984) 2917)。相同組換えは、該ウイルスおよびプラスミドを適当な細胞株中

に同時ートランスフェクションした後に起こる。使用する細胞株は組換えの危険性を回避するように、好ましくは組換え状態で(i)該要素により形質転換されるべきであり、そして(ii)欠陥ウイルスのゲノムの部分を相補できる配列を含むべきである。欠陥組換えアデノウイルスまたは組換えAAVの調製に使用できる株の例として、特にそのゲノム中にAd5アデノウイルスのゲノムの左部を組み込んだ(12%)ヒト胚腎臓系293(Grahamら、J. Gen. Virol. 36(1977)59)を挙げることができる。欠陥組換えレトロウイルスの調製に使用できる株の例として、CRIP株を挙げることができる(DanosおよびMulligan, PNAS 85(1988)6460)。

次に再生したウイルスを従来の分子生物学的技術により回収し、そして精製する。

本発明のもう一つの主題は、上記に定義したような少なくとも1つのベクターまたは二本鎖DNAを含む医薬組成物に関する。

本発明の医薬組成物は局所、経口、非経口、鼻内、静脈内、筋肉内、皮下、目内またはたの経路による投与を行うために配合できる。

好ましくは医薬組成物は、注射することができる配合物のために医薬的に許容できるキャリアーを含む。これらは特に滅菌された、および/または等張の塩溶液(リン酸1ナトリウムまたは2ナトリウム、塩化ナトリウム、カリウム、カルシウムまたはマグネシウム等、あるいはそのような塩の混合物)、あるいは乾燥、特に凍結乾燥した組成物であってよく、これらは状況に応じて滅菌水または生理塩溶液の添加に際して、注射溶液を構成できる。

投与に使用されるDNA(またはベクター)の投与量は、様々なパラメーター 、そして特に使用する投与様式、関連する病因、発現する核酸、 あるいは所望する治療期間に従い調整できる。一般的に本発明の組換えウイルスに関して、これらは10<sup>4</sup>ー10<sup>14</sup>pfu/ml、好ましくは10<sup>6</sup>ー10<sup>19</sup>pfu/mlの投与量の状態で配合され、そして投与される。pfuという用語("plaque forming unit:プラーク形成単位")は、ウイルス溶液の感染力に相当し、そして適当な細胞カルチャーを感染させ、そして一般的に48時間後に感染細胞の面積を測定することにより決定される。ウイルス溶液のpfu含量を決定するための技術は文献に詳細に記載されている。

そのような医薬組成物は遺伝子の異常な発現(細胞遺伝子の過剰発現、突然変異した遺伝子の発現等)、またはウイルス性疾患(HIV)ヘルペス、肝炎等)から生じる疾患を治療および/または予防するために、ヒトに使用することができる。

本発明の別の主題は、特定の細胞中での遺伝子発現を制御する方法であり、該細胞中への上記に定義したような二本鎖DNAを導入することを含む。このDNAはそれ自体で、あるいは上記のようにベクター中に取り込まれた後、投与されることができる。本発明のこの方法は細胞療法との関連で、生物から取り出され、そして再投与される前に特定の細胞群中での遺伝子のexvivo発現をモディファイするために特に使用できる。これには発現レベルが問題の病因においてモディファイされる遺伝子(例えば発癌遺伝子、ウイルス遺伝子)、あるいは発現レベルは影響を受けないが、該病因の発生に参加する遺伝子(レギュレーター遺伝子、GAPまたはGRF遺伝子等)を含むことができる。

本発明の別の主題は、遺伝子発現をインビボで制御する方法であり、上記定義の医薬組成物を投与することを含む。

さらに本発明の主題は、異常な遺伝子発現から生じる疾患の治療法で

あり、それは該遺伝子の発現をモディファイできるRNAをコードする二本鎖D NAを含む上記に定義したような医薬組成物の投与を含む。

本発明は以下の説明をするものであって制限するものではない実施例により、 より完全に説明されている。

一般的なクローニング技法

プラスミドDNAの調製的抽出、プラスミドDNAの塩化セシウム勾配遠心、アガロースまたはアクリルアミドゲル電気泳動、電気溶出によるDNA断片の精製、タンパク質のフェノールまたはフェノールークロロホルム抽出、塩媒質中でのDNAのエタノールまたはイソプロパノール沈殿、大腸菌の形質転換等の分子生物学で従来から使用されている方法は、当業者は周知であり、文献に豊富に記載されている [Maniatisら、"モレキュラークローニング、アラボラトリーマニュアル:Molecular Cloning, a Laboratory Manual" コールドスプリングハーバーラボラトリー(Cold Spring Harbor Laboratory)、コールドスプリングハーバー、N.Y.,1982;Ausubel F.M. ら、(編集)、"分子生物学の最新の方法: Current Protocols in Molecular Biology"、ジョン ウィリー アンド サン(John Wiley & Camp; Sons)、ニューヨーク、1987]。

pBR322、pUCおよびpSP65型のプラスミドならびにM13シリーズのファージは、 市販されているものである(ベセスダリサーチラボラトリーズ: Bethesda Resea rch Laboratories、プロメガ)。

ライゲーションのために、DNA断片をその大きさに従いアガロースまたはアクリルアミドゲル電気泳動により分離し、フェノールまたはフェノール/クロロホルム混合物で抽出し、エタノールで沈殿させ、そしてファージT4のDNAリガーゼ(バイオラボズ:Biolabs)の存在下で、供給元

の推薦に従いインキューベーションすることができる。

5' 突出末端のファィリングは、大腸菌DNAポリメラーゼ I のクレノー断片(バイオラボズ)で、供給元の仕様に従い行うことができる。3' 突出末端の破壊は、ファージT4 DNAポリメラーゼ(バイオラボズ)の存在下で、製造元の推薦に従い行う。5' 突出末端の破壊は、S1ヌクレアーゼで制御された処理により行う。

合成オリゴデオキシヌクレオチドによるインビトロ部位特異的突然変異誘発法は、Taylorらにより開発された方法[Nucleic Acids Res. <u>13</u>(1985)8749-8764]に従い、アマシャム(Amersham)により販売されているキットを使用して行うことができる。

DNA断片の酵素的増幅、いわゆるPCR法[Polymerase-catalysed Chain Re

action:ポリメラーゼー触媒連鎖反応、Saiki R. K. ら、Science <u>230</u>(1985)1350-1354; Mullis K. B. およびFaloona F. A., Meth. Enzym. <u>155</u>(1987)335-350]法は、

"DNAサーマルサイクラー" (パーキンエルマーシータス: Perkin Elmer Cetus)を使用して、製造元の仕様に従い行うことができる。

ヌクレオチド配列の確認はSangerらにより開発された方法[Proc. Natl. Acad. Sc i. USA, 74(1977)5463-5467]により、アマシャムが市販しているキットを使用して行うことができる。

## 実施例

実施例1:HIVウイルスのポリプリントラクト(Tract)配列に対するトリプルー ヘリックスRNAをコードする二本鎖DNAの合成。

この実施例では、HIVウイルスのゲノム中に2回存在する配列に対するトリプルーへリックスRNAをコードする様々な二本鎖DNAの合

成を記載する(BRUCG)。この配列は残基4369-4382および8662-8677の間に位置する。ポリプリン域またはPPTとして知られるこの配列は、DNAの+鎖の合成の開始に必須な役割を果たす。この領域中のトリプルへリックスの形成は、ポリメラーゼ活性の特に効率的な阻害を生じ、したがってプロウイルスDNAの生成を妨害するはずである。

HIVウイルスのポリプリントラクト領域は、16個のプリン塩基を含み、その配列を配列番号1に表す。

この標的に対する本発明のトリプルーへリックスRNAをコードする様々な二本鎖DNAが合成された。合成は全自動核酸合成機により行い、Giovannangeliら、(J. Am. Chem. Soc. 113(1991)7775)により記載された方法に従い、ホスホルアミダイト化学を採用した。これらDNAの配列を以下の表に示す。

| PPT 標<br>配列番号 | 约 | 5'-CCACTTTT AAAA  |      | GGGA CTGG-3'       |
|---------------|---|-------------------|------|--------------------|
| 此列金与          |   | 8662              |      |                    |
| DNA db        |   | 第2領域              | アーム  | 第1領域               |
|               |   | 5' .              |      | 3'                 |
| 配列番号          | 2 | TTTTCTTTTCCCCCCT  | TTTT | TCCCCCTTTTCTTTAA   |
| 配列番号          | 3 | TTTTCTTTTCCCCCCT  | TTTT | TCCCCCTTTTCTTTTAA  |
| 配列番号          | 4 | TTTTCTTTTCCCCCCT  | TTT  | GTCCCCCTTTTCTTTTAA |
| 配列番号          | 5 | TTTCCCCCCT        | TCT  | GTCCCCCTTTT        |
| 配列番号          | 6 | TTTGGGGGGT        | TCT  | GTCCCCCTTTT        |
| 配列番号          | 7 | TTTTCTTTTCCCCCCCT | TCT  | GTCCCCCTTTTCTTTT   |
| 配列番号          | 8 | TTTTCTTTTGGGGGGT  | TCT  | GTCCCCCTTTTCTTT    |

実施例2:HIVウイスルのgag遺伝子に対するトリプルーへリックスRNAをコードする二本鎖DNAの合成。

この実施例は、HIVウイスルのgag遺伝子(この領域中に1つを

残基324と336との間(配列番号9)に、そしてもう1つを残基404と419との間(配列番号12)に含む)に対するトリプルーへリックスRNAをコードする、様々な二本鎖DNAの合成を記載する。 gag遺伝子はHIVウイスルの構造タンパク質をコードし(MAp17、CAp24およびNCp15)、したがってウイルス粒子の包膜化および生産に必須である。

上記のように同定されるHIVウイルスのgag遺伝子の2つの領域は、それぞれ13個および16個のプリン塩基を含む。

これら標的に対するトリプルーへリックスRNAをコードする、本発明の様々な二本鎖DNAが合成された。合成は全自動核酸合成機により、Giovannangeliら、(J. Am. Chem. Soc. 113(1991)7775)により記載された方法に従い、ホスホルアミダイト化学を採用した。これらのDNA配列を以下の表に表す。

| GAG 標<br>配列番 <sup>4</sup> | 的  | 5'-GCT <u>AGAAGGAGAG</u><br>324                    | 336     |                                 |    |
|---------------------------|----|--|---------|---------------------------------|----|
| DNA db                    |    | 第2領域<br>5  | アーム     | 第1領域                            | 3' |
| 配列番号                      |    |  |         | CTCCTTCTTT<br>CCTCCTTCTTT       |    |
| GAG 標<br>配列番 <sup>長</sup> | 的  | 5'-GCC <u>AGGGGGAAAG</u><br>404                    |         |                                 | _  |
| 配列番号 配列番号                 | 14 | TCCCCCTTTCTTTTT<br>TCCCCCCTTTCTTT<br>TGGGGGTTTGTTT | CTCC TI | TCTTTCCCCCTTT<br>TCTTTCCCCCTTTT |    |

実施例3:本発明の二本鎖DNAによるHIVの感染周期の阻害

実施例1および2に記載した、本発明の二本鎖DNAの機能性を、様々な実験により、そして特に物理化学的研究により、転写、逆転写また

は翻訳のインビトロ実験により、ならびにウイルスの複製に対する効果を測定することにより実証する。

3. 1. 標的核酸と本発明の治療用RNAとの間の相互作用の物理化学的実験は、形成された複合体の熱力学的および動力学的特徴を得ることを可能とする。このために、上記のように合成された二本鎖DNAまたは治療用RNAを、標的核酸の存在下でインキューベーションし、そして次にこの反応で生じる複合体を吸光度分析により、およびゲルでの減速度実験により分析する。これらの様々な研究は、各治療用RNAがどのようにそれぞれの標的と相互作用できるかを表す。
3. 2. 標的配列を含む遺伝子の転写、翻訳、および逆転写に対する、プロモーター(SP6、T7またはT3)の制御下におかれた治療用RNAの効果の測定。これらのインービトロ実験では、ウイルス周期の各段階に対する本発明のRNAの効果を直接測定することを可能にする。より正確には、上記の二本鎖DNAまたはそれらがコードする複合RNAは、転写および/または翻訳に必要な成分および酵素を、プロモーターSP6(配列番号2-8のDNA用に)の制御下にHIVウイルス(これは配列番号1の配列を含む)のインテグラーゼの遺伝子を含むプラスミドの存在下で、あるいはプロモーターT7(配列番号10-11および13-15のDNA用に)の制御下にHIVウイルス(これは配列番号9お

よび12の配列を含む)のgag遺伝子の一部を含むプラスミドの存在下のいずれかで含む反応培地中でインキューベーションされる。これらの実験は、ポリメラーゼRNASP6およびT7による、intおよびgag遺伝子それぞれの転写に対する、ならびに対応するタンパク質生産(すなわち、RNAの翻訳)に対する本発明の治療用R

NAの効果を追跡することを可能にする。

3. 3. 本発明の二本鎖DNAの存在または不在下での、HIVウイルスの複製速度のインービボ測定。これを目的として、例えば本発明の二本鎖DNAを成長しているTリンパ球に導入し、そしてコードされたRNAを発現させる(安定な、または一時的な様式で)。リンパ球を次にHIVウイルスで感染させ、そしてウイルスの複製速度を、抗原p24を測定することにより評価する。

<u>実施例4: IGF-I</u> (インスリン-様増殖因子I) 遺伝子に対するトリプルへ リックスRNAをコードする二本鎖DNAの合成。

この実施例は、IGF-I遺伝子(残基40と62の間に含まれる領域中:配列番号16)に対するトリプルへリックスRNAをコードする様々な二本鎖DNAの合成を記載する。

上記のように同定された、このIGF-I遺伝子の領域は23個のプリン塩基を含み、遺伝子の転写された、しかし翻訳されていない5 部に位置する。

標的に対する、本発明のトリプルへリックスRNAをコードする様々な二本鎖 DNAを合成した。合成は全自動核酸合成機により行われ、Giovannangeliら、(J. Am. Chem. Soc. 113(1991)7775)により記載された方法に従い、ホスホルアミダイト化学を採用した。これらDNAの配列は以下の表に表す。

| IGF-I 標 | 的: | 5'- <u>AGAAGAGGGAG</u> | agagagaga | AGG3'                |
|---------|----|------------------------|-----------|----------------------|
| 配列番号    | 16 | 40                     | •         | 62                   |
| DNA db  |    | 第2領域                   | アーム       | 第1領域                 |
|         |    | 5'                     |           | 3'                   |
| 配列番号    | 17 | TCTTCTCCC (TC) 5TTCC   | TCCG      | CCTT (CT) 5CCCTCTTCT |

## 配列表

配列番号: 1の情報

(i)配列の特徴:

(A) 長さ:29 塩基対

(B)型: 核酸

(C)鎖の数: 一本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(ii) 分子の種類: c D N A

(xi)配列の記載:配列番号1:

CCACTTTTA AAAGAAAAGG GGGGACTGG 29

配列番号: 2の情報

(i)配列の特徴:

(A) 長さ:39 塩基対

(B)型: 核酸

(C)鎖の数: 二本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(ii) 分子の種類: c D N A

(xi)配列の記載:配列番号2:

TTTTCTTTTC CCCCCTTTTT TTCCCCCCTT TTCTTTAA 39

配列番号: 3の情報

(i)配列の特徴:

(A) 長さ:38 塩基対

(B)型: 核酸

(C)鎖の数: 二本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

| (ii)分子の種類:cDNA                            |    |
|---|----|
| (xi)配列の記載:配列番号3:                          |    |
| TITICTITIC CCCCCTTTTT TCCCCCCTTT TCTTTTAA | 38 |
| 配列番号: 4の情報                                |    |
| (i)配列の特徴:                                 |    |
| (A)長さ:38 塩基対                              |    |
| (B)型: 核酸                                  |    |
| (C)鎖の数: 二本鎖                               |    |
| (D)トポロジー: 直鎖状                             |    |
| (ii)分子の種類: c D N A                        |    |
| (xi) 配列の記載:配列番号4:                         |    |
| TTTTCTTTTC CCCCCTTTTG TCCCCCCTTT TCTTTTAA | 38 |
| 配列番号: 5の情報                                |    |
| (i)配列の特徴:                                 |    |
| (A) 長さ:25 塩基対                             |    |
| (B)型: 核酸                                  |    |
| (C)鎖の数: 二本鎖                               |    |
| (D) トポロジー: 直鎖状                            |    |
| (ii)分子の種類: c D N A                        |    |
| (xi) 配列の記載:配列番号 5 :                       |    |
| TTTCCCCCCT TCTGTCCCCC CTTTT               | 25 |
| 配列番号: 6の情報                                |    |
| (i)配列の特徴:                                 |    |
|   |    |

(26)(A) 長さ: 25 塩基対 (B)型: 核酸 (C)鎖の数: 二本鎖 (D) トポロジー: 直鎖状 (ii) 分子の種類: c D N A (xi)配列の記載:配列番号6: TTTGGGGGGT TCTGTCCCCC CTTTT 25 配列番号: 7の情報 (i)配列の特徴: (A) 長さ:36 塩基対 (B)型: 核酸 (C)鎖の数: 二本鎖 (D) トポロジー: 直鎖状 (ii) 分子の種類: c D N A (xi) 配列の記載:配列番号7: TTTTCTTTTC CCCCCTTCTG TCCCCCCTTT TCTTTT 36 配列番号: 8の情報 (i) 配列の特徴: (A) 長さ:36 塩基対 (B)型: 核酸 (C)鎖の数: 二本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(xi)配列の記載:配列番号8:

(ii) 分子の種類: c D N A

## TTTTCTTTTG GGGGGTTCTG TCCCCCCTTT TCTTTT 36

配列番号: 9の情報

(i)配列の特徴:

(A) 長さ:20 塩基対

(B)型: 核酸

(C)鎖の数: 二本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(ii) 分子の種類: c D N A

(xi) 配列の記載:配列番号9:

GCTAGAAGGA GAGAGATGGG 20

配列番号:10の情報

(i)配列の特徴:

(A) 長さ:33 塩基対

(B)型: 核酸

(C)鎖の数: 二本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(ii) 分子の種類: c D N A

(xi)配列の記載:配列番号10:

TCTTCCTCTC TCTTATTTCT CTCTCCTTCT TTT 33

配列番号:11の情報

(i) 配列の特徴:

(A) 長さ:33 塩基対

(B)型: 核酸

(C)鎖の数: 二本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

| (ii)分子の種類:cDNA                             |    |
|--|----|
| (xi)配列の記載:配列番号11:                          |    |
| TGTTGGTGTG TGTTATTTCT CTCTCCTTCT TTT       | 33 |
| 配列番号:12の情報                                 |    |
| (i)配列の特徴:                                  |    |
| (A)長さ:22 塩基対                               |    |
| (B)型: 核酸                                   |    |
| (C)鎖の数: 二本鎖                                |    |
| (D)トポロジー: 直鎖状                              |    |
| (ii)分子の種類:cDNA                             |    |
| (xi)配列の記載:配列番号12:                          |    |
| GCCAGGGGA AAGAAAAAT AT                     | 22 |
| 配列番号:13の情報                                 |    |
| (i)配列の特徴:                                  |    |
| (A) 長さ:39 塩基対                              |    |
| (B)型: 核酸                                   |    |
| (C)鎖の数: 二本鎖                                |    |
| (D)トポロジー: 直鎖状                              |    |
| (ii)分子の種類: c D N A                         |    |
| (xi) 配列の記載:配列番号13:                         |    |
| TCCCCCTTTC TTTTTTCTCC TTTTTTCTTT CCCCCTTTT | 39 |
| 配列番号:14の情報                                 |    |
| (i)配列の特徴:                                  |    |
|  |    |

- (29)(A) 長さ:33 塩基対 (B)型: 核酸 (C)鎖の数: 二本鎖 (D)トポロジー: 直鎖状 (ii) 分子の種類: c D N A (xi)配列の記載:配列番号14: TCCCCCTTTC TTTCTCCTTT CTTTCCCCCT TTT 33 配列番号:15の情報 (i)配列の特徴: (A) 長さ:33 塩基対 (B)型: 核酸 (C)鎖の数: 二本鎖 (D) トポロジー: 直鎖状 (ii) 分子の種類: c D N A (xi)配列の記載:配列番号15: TGGGGGTTTG TTTCTCCTTT CTTTCCCCCT TTT 33 配列番号:16の情報 (i)配列の特徴: (A) 長さ:23 塩基対 (B)型: 核酸

  - (C)鎖の数: 二本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖状
  - (ii) 分子の種類: c D N A
  - (xi) 配列の記載: 配列番号16:

23

## AGAAGAGGA GAGAGAGAA AGG

配列番号:17の情報

(i)配列の特徴:

(A) 長さ:50 塩基対

(B)型: 核酸

(C)鎖の数: 二本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

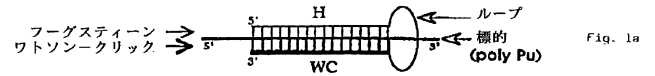
(ii) 分子の種類: c D N A

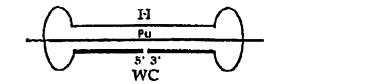
(xi) 配列の記載:配列番号17:

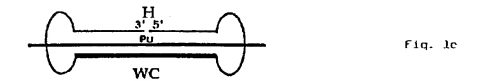
Fig. 16

Fig. 3a

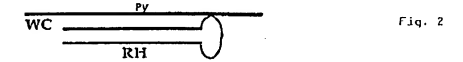
## 【図1】



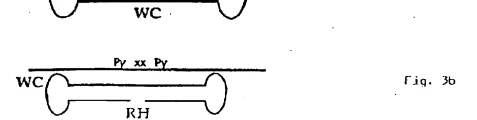




## 【図2】



## 【図3】



# 【図4】

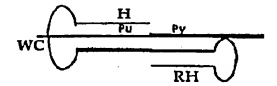


Fig. 4a

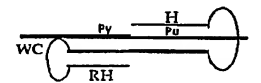


Fig. 4b

# 【図5】

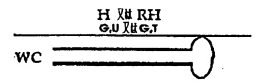


Fig. 5

【手続補正書】特許法第184条の8

【提出日】1996年2月5日

#### 【補正内容】

#### 請求の範囲

- 1. 一本鎖標的核酸とトリプルへリックスを形成できるRNAをコードする二本鎖DNA。
- 2. 少なくとも
- 標的一本鎖核酸またはその部分とダブルヘリックスを形成できる第一領域、
- このように形成したダブルへリックス、またはその一部分とトリプルへリックスを形成できる第二領域、および
- 2つの領域を連結する1つまたは2つのアーム(このアームは各領域を連続的、または断続的にすることができる)、

を含む複合RNAをコードすることを特徴とする、請求の範囲第1項に記載の二本鎖DNA。

- 3. 複合RNAの第一領域がワトソンークリック型の相互作用により標的一本鎖核酸とダブルへリックスを形成し、そして次に第二領域がこのように形成したダブルへリックスと水素結合(フーグスティーンまたは逆フーグスティーン型)によりトリプルへリックスを形成することを特徴とする、請求の範囲第1または第2項に記載の二本鎖DNA。
- 4. 複合RNAの2つの領域がその間にワトソンークリック型の対合によりダブルへリックスを形成し、そしてこのダブルへリックスが標的一本鎖核酸と水素結合(フーグスティーンまたは逆フーグスティーン型)により相互反応し、このようにしてトリプルへリックスを形成することを特徴とする、請求の範囲第1または第2項に記載の二本鎖DNA。
- 5. 一標的一本鎖核酸またはその一部分とダブルヘリックスを形成できる第一領域、
- -このように形成したダブルへリックス、またはその一部分とトリプルへリックスを形成できる第二領域、および

- 2つの領域をその末端で連結する2つのアーム、

を含む複合RNAをコードすることを特徴とする、請求の範囲第1項に記載の二本鎖DNA。

- 6. -標的一本鎖核酸のオリゴプリン領域とダブルへリックスを形成できる第一 領域、
- ーアーム、
- このように形成したダブルへリックスまたはその一部とトリプルへリックスを 形成できる第二領域、
- -標的とする一本鎖核酸のオリゴピリミジン領域とダブルへリックスを形成できる、第一に連結された第三領域、
- 第二アーム、および
- このように形成したダブルへリックスまたはその一部分とトリプルへリックス を形成できる、第三に連結した第四領域、

を含む複合RNAをコードすることを特徴とする、請求の範囲第1項に記載の二本鎖DNA。

- 7. アームが3-6個の塩基を含むことを特徴とする、請求の範囲第1ないし第 6項のいずれか1項に記載の二本鎖DNA。
- 8. RNAが10塩基よりも長い長さ、そして好ましくは15塩基よりも長い長さを有することをを特徴とする、請求の範囲第1ないし第7項のいずれか1項に記載の二本鎖DNA。
- 9. さらに複合RNAの転写を可能にするシグナルを含むことを特徴とする、前記請求の範囲のいずれか1項に記載の二本鎖DNA。
- 10. 転写シグナルが構成されたものであるか、または制御されることを特徴とする、請求の範囲第9項に記載の二本鎖DNA。
- 11. RNAポリメラーゼIIIにより特異的に制御される転写プロモーターを含んで成ることを特徴とする、請求の範囲第10項に記載の二本鎖DNA。
- 12. 一本鎖標的核酸が、例えばmRNA、tRNA、rRNAまたはウイルス RNAから選択され、そして一本鎖または部分的に開いた二本鎖DNAであるこ

とを特徴とする、前記請求の範囲のいずれか1項に記載の二本鎖DNA。

- 13. 配列番号2、3、4、5、6、7、8、10、11、13、14、15および17の配列から選択されることを特徴とする、前記請求の範囲のいずれか1項に記載の二本鎖DNA。
- 14. 前記請求の範囲のいずれか1項に記載の二本鎖DNAを含む発現ベクター
- 15. 組換えウイルスであることを特徴とする、請求の範囲第14項に記載のベクター。
- 16. ウイルスが、アデノウイルス、レトロウイルス、アデノー伴生ウイルス、 ヘルペスウイルス、サイトメガロウイルスおよびワクシニアウイルスから選択されることを特徴とする、請求の範囲第15項に記載のベクター。
- 17. 欠陥ウイルスであることを特徴とする、請求の範囲第15または第16項のいずれかに記載のベクター。
- 18. 同一または異なる、請求の範囲第1ないし第13項のいずれかに記載の多数の二本鎖DNAを含むことを特徴とする、請求の範囲第14

ないし第17項のいずれか1項に記載のベクター。

- 19. 前記請求の範囲のいずれか1項に記載の少なくとも1つの二本鎖DNAまたはベクターを含む医薬組成物。
- 20. 一本鎖標的核酸とトリプルへリックスを形成できるRNAをコードする少なくとも1つの二本鎖DNAを、DEAEーデキストランと、核タンパク質と、または脂質との複合体の状態で、裸の状態で、あるいはリポソームまたはナノパーティクル中に取り込まれた状態で含む医薬組成物。
- 21. 遺伝子的にイン サイチューで生成され、そして一本鎖標的核酸とトリプルへリックスを形成できることを特徴とするRNA。
- 22. 少なくとも:
- 標的一本鎖核酸またはその一部とダブルヘリックスを形成できる第一領域、
- このように形成したダブルヘリックスまたはその一部分とトリプルヘリックス を形成できる第二領域、および

- 2つの領域を連結する1つまたは2つのアーム(このアームは各領域を連続的、または断続的にすることができる)、

を含む、請求の範囲第21項に記載の複合RNA。

- 23. -標的一本鎖核酸またはその一部分とダブルへリックスを形成できる第一領域、
- このように形成したダブルへリックスまたはその一部分とトリプルへリックス を形成できる第二領域、および
- 2つの領域をその末端で連結する2つのアーム、

を含む、請求の範囲第21項に記載の混成RNA。

- 24. -標的一本鎖核酸のオリゴプリン領域とダブルへリックスを形成できる第一領域、
- ーアーム、
- -このように形成したダブルへリックスまたはその一部分とトリプルへリックス を形成できる第二領域、
- -標的とする一本鎖核酸のオリゴピリミジン領域とダブルへリックスを形成できる、第一に連結された第三領域、
- 第二アーム、および
- このように形成したダブルへリックスまたはその一部分とトリプルへリックス を形成できる、第三に連結した第四領域、

を含む複合RNA。

25. 請求の範囲第1ないし第18項のいずれか1項に記載の二本鎖DNAまたはベクターを特別な細胞中へ導入することを含む、特別な細胞中で遺伝子発現を制御るす方法。

## 【国際調査報告】

|  | INTERNATIONAL SEARCH   |  | PCT/FR 9   | stication No<br>4/01536  |
|--|--|--|--|--|
| A. CLASS<br>IPC 6  | SIFECATION OF SUBJECT MATTER<br>C12N15/11 C12N15/86 C07H21/  | 02 A61K3   | 1/70   |  |
|  | to International Patent Classification (IPC) or to both national class   | fication and IPC   |  |  |
| _  | 8 SEARCHED   |  |  |  |
| IPC 6  | documentation searched (classification system followed by classification C12N C07H A61K  | ion symbols)   |  |  |
| Documents  | ation searched other than minimum documentation to the excent that   | such documents are i   | ncluded in the fields  | sear ched  |
| Electronic o   | data base consulted during the international search (name of data base   | ss and, where practical  | al, search terms used)   |  |
| C. DOCUN   | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  | ·  |  |  |
| Category *   | Citation of document, with indication, where appropriate, of the re  | ievant passages  |  | Relevant to claim No.  |
| <b>Y</b>   | PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADE SCIENCES OF THE UNITED STATES OF 90 (21). 1993. 10013-10017, GIOVANNANGELI, C. ET AL. 'Oligon clamps arrest DNA synthesis on a stranded DNA target.' see the whole document  | AMERICA<br>ucleotide   |  | 1-4,<br>7-12,<br>14-19,<br>21,22,25  |
| Y  | FR,A,2 687 411 (UNIVERSITE DE NI<br>SOPHIA-ANTIPOLIS) 20 August 1993<br>cited in the application<br>see the whole document   | /  |  | 1-12,<br>14-25   |
| X Furt   | ner documents are listed in the continuation of box C.   | X Patent family  | y members are listed   | in sunce.  |
| "A" document consider in consider in consider in citation of the state | ant defining the general state of the art which is not seed to be of puriously refevence focument but published on or after the international site of the state o | ettid to uadrata invention  X* document of part cannot be consid involve an inven  Y* document of part document is com ments, such com in the art.  &* document memb  Date of mailing of | and not in conflict wind the principle or the condition of the condition o | th the application but seery underlying the classed invention to considered to current in taken alone claimed invention service stop when the ore other such document to a person skilled farmly arch report |
|  | Apr 11 1995  sailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+ 31-70) 340-2006; Th. 31 651 epo nl,  Fax: (+ 31-70) 340-3016   | Authorized office  | P  |  |

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interna I Application No PCT/FR 94/01536

|            |  | PCT/FR 94/01536       |
|------------|--|-----------------------|
| C.(Continu | MINION) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  |                       |
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages   | Relevant to claim No. |
| Υ          | WO,A,92 19732 (GENSET) 12 November 1992  | 1,2,5,<br>20,23       |
|            | see page 17, line 11 - page 18, line 4 see page 24, line 35 - page 25, line 33 see page 33 see figures 1,5 see claims  |                       |
| Y          | WO,A,91 06626 (GILEAD SCIENCES, INC.) 16<br>May 1991<br>see page 4, line 31 - page 5, line 35<br>see example 8<br>see claims   | 1,2,6,24              |
| <b>A</b>   | J AM CHEM SOC 113 (20). 1991. 7775-7777, GIOVANNANGELI, C. ET AL. 'SINGLE - STRANDED DNA AS A TARGET FOR TRIPLE - HELIX FORMATION.' cited in the application see the whole document                            | 1-4,21,<br>22         |
| A          | WO,A,93 12230 (SRI INTERNATIONAL) 24 June<br>1993<br>see page 8, line 25 - line 31<br>see page 28, line 34 - page 33, line 32<br>see claims 19-23; figures 12B,13  | 1                     |
| T          | PURE & APPLIED CHEMISTRY, vol. 66,no. 4, 1994 pages 663-669, HELENE, C. 'Rational design of sequence-specific DNA ligands for artificial control of gene expression' see page 667, paragraph 3 see figure 4    | 1-4                   |
| T          | GENE. vol. 149, 4 November 1994 AMSTERDAM NL, pages 115-121, KANDIMALLA, E. & AGRAWAL, S. 'Single-stranded-targeted triplex formation: stability, specificity and RNase H activation properties ' see figure 1 | 1-4                   |
|            |  |                       |

Form PCT/ISA/210 (continuation of ascend sheet) (July 1992)

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR 94/01536

| Box I     | Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)  |
|-----------|--|
| This inte | ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:   |
| Ç Ç       | Claims Nos.:  because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: ote: Although claim 25 (for as long as it is related to in vivo methods) oncerns a method of treatment of the human/animal body, the search has een carried out and based on the effects attributable to the product to the composition). |
| 2 🔲       | Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:   |
| 3.        | Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).   |
| Box II    | Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)   |
| inis inte | emational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:   |
| 1.        | As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.   |
| 2.        | As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.   |
| 3.        | As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:   |
| 4.        | No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:   |
|           | on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.   |

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interne d Application No PCT/FR 94/01536

| Patent document cited in search report | Publication<br>date |               | family<br>ber(s) | Publication<br>date |
|--|---------------------|---------------|------------------|---------------------|
| FR-A-2687411                           | 20-08-93            | NONE          |                  |                     |
| WO-A-9219732                           | 12-11-92            | FR-A-         | 2675803          | 30-10-92            |
|  |                     | AU-A-         | 1759692          | 21-12-92            |
|  |                     | CA-A-         | 2102229          | 26-10-92            |
|  |                     | EP-A-         | 0581848          | 09-02-94            |
|  |                     | JP-T-         | 6506834          | 04-08-94            |
| MO-A-9105626                           | 16-05-91            | US-A-         | 5399676          | 21-03-95            |
|  |                     | AU-B-         | 641219           | 16-09-93            |
|  |                     | AU-A-         | 7148191          | 31-05-91            |
|  |                     | EP-A-         | 0539371          | 05-05-93            |
|  |                     | JP- <b>T-</b> | 5505101          | 05-08-93            |
| WO-A-9312230                           | 24-06-93            | WO-A-         | 9312234          | 24-06-93            |

Form PCT/ISA/210 (patent family monex) (July 1992)

フロントページの続き

 (51) Int. Cl. 6
 識別記号
 庁内整理番号
 F I

 A 6 1 K
 48/00
 9051-4C
 A 6 1 K
 48/00

 C 0 7 H
 21/02
 8615-4C
 C 0 7 H
 21/02
 B

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(KE, MW, SD, SZ), AM, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, JP, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MN, NO, NZ, PL, RO, RU, SI, SK, TJ, TT, UA, US, UZ, VN

- (71)出願人 ミユゼオム・ナショナル・デイストワール・ナテユレルフランス・エフー75005パリ・リユキユビエ57
- (72)発明者 ジオバナンジエリ,カリーヌフランス・エフー75005パリ・リユラレイ16
- (72)発明者 エレーヌ、クロード フランス・エフー75004ペリ・ケドルレア ン14

【要約の続き】

H III RH G.U III G.T

G,U XII G,T

Fig. 5

wc